

OFFICE JAPAN PATENT

24.02.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

3月30日 2004年

号 願 Application Number; 特願2004-099430

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願

JP2004-099430

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

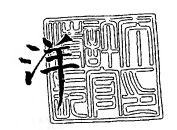
宇部興産株式会社 三洋電機株式会社

人 出 Applicant(s):

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

8日 4月 2005年





【書類名】

特許願

【整理番号】

LCA1040043

【提出日】

平成16年 3月30日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

HO1M 10/40

【発明者】

【住所又は居所】

山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部興産株式会社

宇部ケミカル工場内

【氏名】

安部 浩司

【発明者】

【住所又は居所】

山口県宇部市大字小串1978番地の10 宇部興産株式会社

宇部ケミカル工場内

【氏名】

【氏名】

【氏名】

【氏名】

【氏名】

【氏名】

三好 和弘

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会社内

高橋 康文

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会社内

藤本 洋行

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会社内

木下 晃

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会社内

戸出 晋吾

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会社内

中根 育朗

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会社内

藤谷 伸

【氏名】 【特許出願人】

【識別番号】

000000206

【氏名又は名称】

宇部興産株式会社

【特許出願人】

【識別番号】

000001889

【氏名又は名称】

三洋電機株式会社

【代理人】

【識別番号】

100095382

【弁理士】

【氏名又は名称】

日次 誠

【選任した代理人】

【識別番号】

100086597

【弁理士】 【氏名又は名称】

宮▼崎▲ 主税

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

026402 21,000円

【納付金額】 【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】 【物件名】 明細書 1 要約書 1



3

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

黒鉛材料を負極活物質として含む負極と、コバルト酸リチウムを正極活物質の主成分と して含む正極と、非水電解液とを備える非水電解質二次電池において、前記コバルト酸リ チウムが周期律表IVA族元素及びIIA族元素を含み、かつ前記非水電解液がスルホニル基 を有する化合物を 0. 2~1. 5 重量%含んでいることを特徴とする非水電解質二次電池

【請求項2】

前記正極活物質中のIVA族元素がジルコニウムであり、IIA族元素がマグネシウムであ ることを特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池。

【請求項3】

前記非水電解液がさらにビニレンカーボネートを 0.5~4重量%含んでいることを特 徴とする請求項1または2に記載の非水電解質二次電池。

【請求項4】

前記スルホニル基を有する化合物が、1,4-ブタンジオールジメタンスルホネート、 及びジビニルスルホンのうち少なくとも1種であることを特徴とする請求項1~3のいず れか1項に記載の非水電解質二次電池。

【請求項5】

前記非水電解液が、スルホニル基を有する化合物として、1,4-ブタンジオールジメ タンスルホネートを 0. 5~1. 5重量%含んでいることを特徴とする請求項1~4のい ずれか1項に記載の非水電解質二次電池。

前記非水電解液が、スルホニル基を有する化合物として、ジビニルスルホンを 0.2~ 【請求項6】 0. 5重量%含んでいることを特徴とする請求項1~5のいずれか1項に記載の非水電解 質二次電池。

【請求項7】 前記非水電解液が溶媒として、ジエチルカーボネートを含んでいることを特徴とする請 求項1~6のいずれか1項に記載の非水電解質二次電池。

【請求項8】

充電終止電圧を4.3 Vとした場合の、正極と負極の充電容量比が1.0~1.2とな るように前記正極活物質及び前記負極活物質が含まれていることを特徴とする請求項1~ 7のいずれか1項に記載の非水電解質二次電池。

【請求項9】

充電終止電圧を4.4 Vとした場合の、正極と負極の充電容量比が1.0~1.2とな るように前記正極活物質及び前記負極活物質が含まれていることを特徴とする請求項1~ 7のいずれか1項に記載の非水電解質二次電池。

【請求項10】

黒鉛材料を負極活物質として含む負極と、周期律表IVA族元素及びIIA族元素を含むコ バルト酸リチウムを正極活物質の主成分として含む正極と、非水電解液とを備える非水電 解質二次電池に用いる電解液であって、スルホニル基を有する化合物を0.2~1.5重 量%含んでいることを特徴とする非水電解質二次電池用電解液。

【曹類名】明細曹

【発明の名称】非水電解質二次電池

【技術分野】

٦

本発明は、非水電解質二次電池に関するものであり、詳細には黒鉛材料を負極活物質と して用い、コバルト酸リチウムを正極活物質として用いた非水電解質二次電池に関するも のである。

【背景技術】

近年、金属リチウム、リチウムイオンを吸蔵・放出し得る合金、もしくは炭素材料など を負極活物質とし、化学式:LiMO2 (Mは遷移金属)で表されるリチウム含有遷移金 属複合酸化物を正極活物質とする非水電解質二次電池が、高エネルギー密度を有する電池 として注目されている。

上記リチウム含有遷移金属複合酸化物の例としては、コバルト酸リチウム(LiCoO 2) が代表的なものとして挙げられ、既に非水電解質二次電池の正極活物質として実用化 されている。コバルト酸リチウムなどのリチウム遷移金属酸化物を正極活物質として用い 、黒鉛などの炭素材料を負極活物質として用いた非水電解質二次電池においては、一般に 充電終止電圧を4.1~4.2 Vとしている。この場合、正極活物質は、その理論容量に 対して50~60%しか利用されていない。従って、充電終止電圧をより高くすれば、正 極の容量(利用率)を向上させることができ、容量及びエネルギー密度を高めることがで きる。

しかしながら、電池の充電終止電圧を高めると、LiCoO2の構造劣化及び正極表面 における電解液の分解等が生じ易くなる。特に、充電状態において高温下で保存した場合 には、正極と電解液との反応により生じるガスに起因する電池厚みの増加や反応生成物に よる抵抗増加、また正極材料の崩壊などにより、充放電特性の低下が生じるという問題が あった。

これまで正極活物質としてコバルト酸リチウムを用い、負極活物質として黒鉛材料を用 いる非水電解質二次電池において、充電状態での高温保存特性の改善する手法としては、 例えば特許文献1に記載されるように、フッ素原子置換芳香族化合物やスルホニル基を有 する化合物を電解液中に含有させるなどの方法が提案されている。

しかしながら、電池の充電終止電圧を従来の4.2 Vよりも高くした場合(4.3 V以 上)、特許文献1にあるような、フッ素原子置換芳香族化合物やスルホニル基を有する環 状化合物を電解液に添加しても、充電状態での高温保存による電池性能の低下が大きく、 十分な改善には至っていなかった。

【特許文献1】特開2003-203673号公報

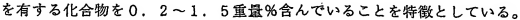
【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、コバルト酸リチウムを正極活物質の主成分として用い、黒鉛材料を負 極活物質として用いた非水電解質二次電池において、充放電容量が大きく、かつ充電状態 での高温保存劣化の小さい電池を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

本発明は、黒鉛材料を負極活物質として含む負極と、コバルト酸リチウムを正極活物質 の主成分として含む正極と、非水電解液とを備える非水電解質二次電池であり、コバルト 酸リチウムが周期律表IVA族元素及びIIA族元素を含み、かつ非水電解液がスルホニル基



[0009]

7

コバルト酸リチウムを正極活物質、炭素材料を負極活物質、非水溶媒を電解液に使用する電池において、充電状態で高温保存した際に電池厚みの増加や容量低下が生じるのは、充電により酸化状態が上がった活物質中のコバルトの触媒的作用による電解液の分解や、正極の結晶構造の破壊によるものと推測される。

[0010]

本発明の非水電解質二次電池において、高い充電電圧で充電した際にも高温保存による電池厚み増加や特性低下が小さくなる原因についてその詳細は明らかではないが、コバルト酸リチウムに添加したIVA族元素及び/またはIIA族元素が、活物質表面のコバルトの活性を下げるとともに、電解液中に含有されるスルホニル基を有する化合物が分解することで、正極活物質表面に硫黄を有する被膜が形成され、正極と電解液との接触が阻害され副反応が抑制されるためと推察される。

[0011]

後述の比較例において示すように、このような効果は、同種の硫黄を含む化合物であっても、硫黄酸素間の二重結合を1つしか含まないサルファイト基を有する化合物では得ることはできない。

[0012]

本発明においての非水電解液中に含まれるスルホニル基を含む化合物としては、1,4ーブタンジオールジメタンスルホネートやジビニルスルホンが挙げられる。これらの化合物の好ましい含有量はその種類によって異なるが、1,4ーブタンジオールジメタンスルホネートでは0.5~1.5重量%が好ましく、ジビニルスルホンでは0.2~0.5重量%が好ましい。これらの含有量が少な過ぎると、容量劣化を抑制する効果が十分に現われない場合がある。また、多過ぎると正極表面上に形成される被膜が厚くなり過ぎて電池性能に悪影響を及ぼす場合がある。好ましい含有量が化合物の種類によって異なる原因は明確ではないが、化合物により分解の仕方が異なるためと推察される。上記理由からスルホニル基を有する化合物の総含有量としては0.2~1.5重量%であることが好ましい

[0013]

スルホニル基を有する化合物は、上記化合物に限定されるものではなく、例えば、炭化水素鎖を有する鎖状化合物が好ましく用いられる。具体的には、ジメチルスルホン、エチルメチルスルホン、ジエチルスルホン、エチルビニルスルホン、エチレングリコールジメタンスルホネート、1,3ープロパンジオールジメタンスルホネート、1,5ーペンタンジオールジメタンスルホネートなどが挙げられる。

[0014]

また、本発明では負極活物質として黒鉛材料を用いているため、電解液中にさらにビニレンカーボネートを 0.5~4 重量%含有していることが好ましい。これは、ビニレンカーボネートが分解して負極表面上に被膜を形成することにより、充電状態での高温保存時における負極と電解液との反応が抑制されるためである。また、同様の理由により、電解液に用いる溶媒はエチレンカーボネートを含むことが好ましい。

[0015]

本発明におけるスルホニル基を含有する化合物の含有量及びビニレンカーボネートの含有量は、いずれも非水電解液の溶媒及び溶質の合計量に対する割合である。従って、スルホニル基を有する化合物の好ましい含有量は、溶媒及び溶質の合計100重量部に対し0.2~1.5重量部である。また、ビニレンカーボネートの好ましい含有量も、溶媒及び溶質の合計量100重量部に対し0.5~4重量部である。

[0016]

本発明の非水電解質二次電池の電解液に用いる溶媒は、特に限定されるものではなく、 非水電解質二次電池の溶媒として一般に用いられるものを用いることができる。特に好ま しい溶媒としては、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネートなどの環状カーボネ ートと、ジメチルカーボネート、エチルメチルカーボネート、ジエチルカーボネートなど の鎖状カーボネートとの混合溶媒が挙げられる。これらの中でも、鎖状カーボネートとし てジエチルカーポネートを含有することが特に望ましい。また、本発明において、非水電 解液中に含有される環状カーボネートと鎖状カーボネートの体積比は、10:90~30 :70とするのが好ましい。このような電解液を用いることにより、高充電状態・高温下 における電解液の酸化分解反応がより進行しにくくなる。

[0017]

7

本発明における非水電解液の溶質としては、非水電解質二次電池において一般に溶質と して用いられるリチウム塩を用いることができる。このようなリチウム塩としては、Li PF6、LiBF4、LiCF3SO3、LiN (CF3SO2)2、LiN (C2F5SO2)2、 LiN (CF3SO2)(C4F9SO2), LiC (CF3SO2)3, LiC (C2F5SO2)3, LiAsF6、LiClO4、Li2B10Cl10、Li2B12Cl12など及びそれらの混合物 が例示される。これらの中でも、LiPF6(ヘキサフルオロリン酸リチウム)が好まし く用いられる。

[0018]

本発明において、正極活物質であるコバルト酸リチウムには、IVA族元素及びIIA族元 素が含有される。IVA族元素として具体的には、チタン、ジルコニウム、及びハフニウム が挙げられる。これらの中でもジルコニウムが特に好ましく用いられる。IIA族元素とし て具体的には、ベリリウム、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、バリウム、及 びラジウムが挙げられる。これらの中でも、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム 、及びバリウムが好ましく、マグネシウムが特に好ましい。

[0019]

コバルト酸リチウム中に含まれるIVA族元素の含有量は、0.05~2.0mo1%で あることが好ましい。また、IIA族元素の含有量としては、 $0.1 \sim 2.0 mol\%$ であ ることが好ましい。これらの元素の含有量が少な過ぎると、容量劣化を抑制する効果が十 分に得られない場合がある。また、これらの元素の量が多過ぎると、正極の放電特性に悪 影響を及ぼすおそれがある。

[0020]

本発明において、充電終止電圧を上昇させて電池の容量を向上させる場合、設計基準と なる充電終止電圧において、正極と負極の対向する部分での充電容量比(負極充電容量/ 正極充電容量)が1.0~1.2の範囲内であることが好ましい。このように、正極と負 極の充電容量比を1.0以上に設定しておくことにより、負極の表面に金属リチウムが折 出するのを防止することができる。すなわち、充電終止電圧を4.3 Vに設計する場合、 及び4.4Vに設計する場合のいずれにおいても、正極と負極の対向する部分での充電容 量比(負極充電容量/正極充電容量)は1.0~1.2の範囲内であることが好ましい。 また、充電終止電圧が4.4 Vより高いと、電解液の分解や正極の崩壊の抑制効果が十分 ではなくなるため、充電終止電圧は4.4 V以下が好ましい。

[0021]

本発明の電解液は、黒鉛材料を負極活物質として含む負極と、周期律表IVA族元素及び IIA族元素を含むコバルト酸リチウムを正極活物質の主成分として含む正極と、非水電解 液とを備える非水電解質二次電池に用いる電解液であり、スルホニル基を有する化合物を 0. 2~1. 5 重量%含んでいることを特徴としている。

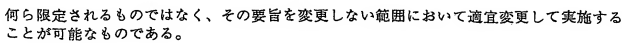
【発明の効果】

[0022] 本発明によれば、充放電容量が大きく、かつ充電状態での高温保存劣化の小さい非水電 解質二次電池とすることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0023]

以下、本発明を実施例に基づきさらに詳細に説明するが、本発明は以下の実施例により



[0024]

7

以下の方法により非水電解質二次電池を作製し、その充電保存特性を評価した。

[0025]

(実施例1)

[正極活物質の作製]

L i_2 CO $_3$ とC o_3 O $_4$ とZ rO $_2$ とM gOを、L i : C o : Z r : M gのモル比が 1 : 0. 99:0.005:0.005となるように石川式らいかい乳鉢にて混合した後、空気雰囲気中にて 850で 20 時間熱処理した。その後、粉砕することにより、平均粒子径が約 14μ mのリチウム含有遷移金属複合酸化物を得た。BET比表面積は $0.4m^2$ / gであった。

[0026]

[正極の作製]

このようにして得た正極活物質に、導電剤としての炭素と、結着剤としてのポリフッ化ビニリデンと、分散媒としてのN-メチル-2-ピロリドンを、活物質と導電剤と結着剤の重量比が90:5:5の比率になるようにして加えた後に混練して、正極スラリーを作製した。作製したスラリーを集電体としてのアルミニウム箔上に塗布した後、乾燥し、その後圧延ローラーを用いて圧延し、集電タブを取り付けることにより、正極を作製した。

[0027]

〔負極の作製〕

増粘剤であるカルボキシメチルセルロースを水に溶かした水溶液中に、負極活物質としての人造黒鉛と、結着剤としてのスチレンーブタジエンゴムとを、活物質と結着剤と増粘剤の重量比が95:3:2の比率になるようにして加えた後に混練して、負極スラリーを作製した。作製したスラリーを集電体としての銅箔上に塗布した後、乾燥し、その後圧延ローラーを用いて圧延し、集電タブを取り付けることにより、負極を作製した。

[0028]

〔電解液の作製〕

エチレンカーボネート (EC) とジエチルカーボネート (DEC) とを体積比2:8で混合した溶媒に対し、ヘキサフルオロリン酸リチウム (LiPF₆)を、濃度が1 m o 1 /リットルとなるように溶解し、さらにビニレンカーボネート (VC) を溶媒と溶質の合計に対し、1.0重量%、1,4ープタンジオールジメタンスルホネート (BDDMS) を1.0重量%添加して、電解液を作製した。

[0029]

〔電池の作製〕

このようにして得た正極及び負極を、セパレーターを介して対向するように巻取って巻取り体を作製し、Ar雰囲気下のグローブボックス中にて、巻取り体を電解液とともにアルミニウムラミネートに封入することにより、電池規格サイズとして、厚み3.6 mm×幅3.5 cm×長さ6.2 cmの非水電解質二次電池A1を得た。

[0030]

なお、使用した正極活物質及び負極活物質の量は、充電終止電圧を4.4 Vとした場合の正極と負極の充電容量比(負極の充電容量/正極の充電容量)が1.15となるようにしている。なお、この正極と負極の充電容量比は、以下の実施例及び比較例においても同様である。

[0031]

〔充電保存特性の評価〕

作製した非水電解質二次電池を、 $650 \, \text{mA}$ の定電流で、電圧が $4.4 \, \text{V}$ に達するまで充電し、さらに、 $4.4 \, \text{V}$ の定電圧で電流値が $32 \, \text{mA}$ になるまで充電した後、 $650 \, \text{m}$ Aの定電流で、電圧が $2.75 \, \text{V}$ に達するまで放電することにより、電池の保存前放電容量 (mAh) を測定した。

上記電池を、上記の方法で4.4 Vまで再充電した後、電池厚みを測定し、充電保存前 の電池厚みとした。

上記再充電した電池を60℃に昇温した恒温槽中で5日間保存した後取り出し、十分に 冷却した後の電池厚みを測定した。充電保存冷却後の電池厚みと充電保存前の電池厚みの 差を、充電保存前の電池厚みで割って得た値を電池膨化率とした。

冷却後の電池を、650mAの定電流で、電圧が2.75Vに低下するまで放電した後 上記の方法で4.4Vまで充電した後、650mAの定電流で、電圧が2.75Vに達 するまで放電することにより、電池の保存後放電容量(mAh)を測定した。この保存後 の放電容量を復帰容量と定義し、保存前の放電容量で割って得た値を容量復帰率とした。

[0035]

7

表1に電池膨化率と容量復帰率の測定結果を示す。

[0036]

電解液の作製において、1, 4ープタンジオールジメタンスルホネート (BDDMS) を0.5重量%添加したこと以外は実施例1と同様にして、電解液を作製した。

この電解液を用いて、実施例1と同様にして非水電解質二次電池A2を作製し、充電保 存特性を評価した。

[0038]

電解液の作製において、1, 4ーブタンジオールジメタンスルホネート (BDDMS) を1.5重量%添加したこと以外は実施例1と同様にして、電解液を作製した。

この電解液を用いて、実施例1と同様にして非水電解質二次電池A3を作製し、充電保 存特性を評価した。

なお、本添加剤 (BDDMS) は1.5重量%までしか溶解しなかったが、溶解度の高 いスルホニル基含有化合物を添加する場合には、1.5重量%以上添加しても、同様の効 果が得られると考えられる。

[0041]

電解液の作製において、1, 4ープタンジオールジメタンスルホネート (BDDMS) 1. 0重量%に代えて、ジビニルスルホン (VS) 0. 5重量%とする以外は実施例1と 同様にして、電解液を作製した。

この電解液を用いて、実施例1と同様にして非水電解質二次電池A4を作製し、充電保 存特性を評価した。

[0043]

電解液の作製において、ジビニルスルホン (VS) の添加量を 0.2 重量%としたこと 以外は実施例4と同様にして、電解液を作製した。

この電解液を用いて、実施例1と同様にして非水電解質二次電池A5を作製し、充電保 存特性を評価した。

[0045]

電解液の作製において、1, 4ープタンジオールジメタンスルホネート (BDDMS)

出証特2005-3031418

y D

~9

を添加せずにビニレンカーボネート (VC) のみを添加したこと以外は実施例1と同様にして、電解液を作製した。

[0046]

この電解液を用いて、実施例1と同様にして非水電解質二次電池X1を作製し、充電保存特性を評価した。

[0047]

(比較例2)

電解液の作製において、1,4ープタンジオールジメタンスルホネート(BDDMS) 1.0重量%に代えて、エチレンサルファイト(ES)2.0重量%とする以外は実施例 1と同様にして、電解液を作製した。

[0048]

この電解液を用いて、実施例1と同様にして非水電解質二次電池X2を作製し、充電保存特性を評価した。

[0049]

(比較例3)

正極活物質の作製において、 $2 r O_2$ 及びM g Oを添加せず、 $L i_2 C O_3$ と $C o_3 O_4$ を、L i とC oのモル比が1:1となるようにして正極活物質を作製したこと以外は比較例 1と同様にして、正極活物質を作製した。

[0050]

この正極活物質を用いて、比較例1と同様にして非水電解質二次電池X3を作製し、充電保存特性を評価した。

[0051]

(比較例4)

電解液の作製において、ビニレンカーボネート(VC)1.0重量%と1,4ープタンジオールジメタンスルホネート(BDDMS)1.0重量%を添加したこと以外は比較例3と同様にして、電解液を作製した。

[0052]

この電解液を用いて、比較例3と同様にして非水電解質二次電池X4を作製し、充電保存特性を評価した。

[0053]

(比較例5)

電解液の作製において、ビニレンカーボネート(VC)1.0重量%とジビニルスルホン(VS)0.5重量%を添加したこと以外は比較例3と同様にして、電解液を作製した

[0054]

この電解液を用いて、比較例3と同様にして非水電解質二次電池X5を作製し、充電保存特性を評価した。

[0055]

上記のようにして作製した実施例1~5の非水電解質二次電池A1~A5、及び比較例1~5の非水電解質二次電池X1~X5の充電保存特性の評価結果を表1に示す。

[0056]

なお、電池膨化率及び容量復帰率の値はパーセント表示とした。

[0057]

7/E



【表1】

		電池	正極添加 異種元素	電解液添加物質 (添加量/重量%)	60℃5 日後 電池膨化率 (%)	60℃5 日後 容量復帰率 (%)
実施例	1	A1	Zr-0.5mol% Mg-0.5mol%	VC(1.0), BDDMS(1.0)	3. 2	90.7
	2	A2	Zr-0.5mol% Mg-0.5mol%	VC(1.0), BDDMS(0.5)	14.0	79.2
	3	A3	Zr-0.5mol% Mg-0.5mol%	VC(1.0), BDDMS(1.5)	4. 2	75.3
	4	A4	Zr-0.5mol% Mg-0.5mol%	VC(1.0), VS(0.5)	0.8	98. 2
	5	A5	Zr-0.5mol% Mg-0.5mol%	VC(1.0), VS(0.2)	9.3	77.9
比較例	1	X1	Zr-0.5mol% Mg-0.5mol%	VC(1.0)	3. 2	64.1
	2	X2	Zr-0.5mo1% Mg-0.5mo1%	VC(1.0), ES(2.0)	62.9	73.7
	3	Х3	_	VC(1.0)	6.4	74.0
	4	X4	-	VC(1.0), BDDMS(1.0)		74. 8 85. 6
1	5	X5	-	VC(1.0), VS(0.5)	6.4	00.0

表1から明らかなように、本発明に従う電池A1~A5は、いずれも充電保存後の電池 膨化が抑制されるとともに、優れた容量復帰率を示すことがわかる。

[0058]

電解液にスルホニル基を有する化合物を添加した電池A1~A5においては、無添加で ある電池X1やサルファイト基を含む化合物を添加した電池X2よりも、充電保存後の電 池膨化が抑制されており、容量復帰率が向上していることがわかる。

[0059] また、電解液にスルホニル基を添加した充電保存特性の向上効果は、正極の主剤である コバルト酸リチウムにジルコニウム及びマグネシウムを添加した場合に、より顕著に現わ れ、コバルト酸リチウムに何も添加しない電池X3、X4及びX5では、スルホニル基を 有する化合物を添加しても、充電保存による電池膨化を抑制できず、また容量復帰率向上 の程度も小さいことがわかる。



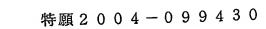


【書類名】要約書 【要約】

【課題】 コバルト酸リチウムを正極活物質の主成分として用い、黒鉛材料を負極活物質として用いた非水電解質二次電池において、充放電容量が大きく、かつ充電状態での高温保存劣化の小さい電池を得る。

【解決手段】 黒鉛材料を負極活物質として含む負極と、コバルト酸リチウムを正極活物質の主成分として含む正極と、非水電解液とを備える非水電解質二次電池において、コバルト酸リチウムが周期律表IVA族元素及びIIA族元素を含み、かつ非水電解液がスルホニル基を有する化合物を 0. 2~1. 5 重量%含んでおり、さらに好ましくはビニレンカーボネートを 0. 5~4 重量%含んでいることを特徴としている。

【選択図】 なし



出願人履歴情報

識別番号

[000000206]

1. 変更年月日 [変更理由] 2001年 1月 4日

住 所

住所変更

山口県宇部市大字小串1978番地の96 氏 名

宇部興産株式会社



特願2004-099430

出願人履歴情報

識別番号

[000001889]

1. 変更年月日 [変更理由]

1993年10月20日

发 更 垤 田 」 住 所

氏 名

住所変更 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号

三洋電機株式会社

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/002576

International filing date: 18 February 2005 (18.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-099430

Filing date: 30 March 2004 (30.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 21 April 2005 (21.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

